

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number 2001139729 A

(43) Date of publication of application: 22.05.01

(51) Int. CI

C08L 9/00

C08K 3/04

C08K 3/36

//(C08L 9/00 , C08L 15:00)

(21) Application number. 2000052156

(71) Applicant:

YOKOHAMA RUBBER CO

LTD:THE

(22) Date of filing: 23.92.00

31.08.99 JP 11248190

(72) Inventor.

CHINO KEISUKE ONO! SHUICH! MIHARA SATOSHI

(54) RUBBER COMPOSITION AND METHOD FOR

PRODUCING THE SAME

(57) Abstract:

(30) Priority:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a rubber composition improved in wet braking and rolling resistance and good at abrasion resistance.

SOLUTION: This rubber composition is obtained by including 50-90 pts.wt. diene-based resin and 50-10 pls.wt. rubber gels having 16-150 toluene lubricated index (wherein a total of 100 pts.wt.).

COPYRIGHT: (C)2001,JPO

(19) 日本四种拼(JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開發号 特開2001-139729 (P2001-139729A)

(43)公開日 平成13年5月22日(2001.5.22)

(51) Int.CL1	識別配号	PI	5-72-1"(参考)				
COSL 9/00		COSL S	3/00		Ą	1002	
COBK 3/04		C08K 3	3/04				
3/36		3	7/36		9		
/ (COSL 9/00		(C08L 9	9/00				
15:00)		15					
		宋號玄 梁	永鶴宋	請求項の数5	OL	(全9页)	
(21)出職番号	₹\$\$ (2000 − 52158(P2000 − 52156)	(71)出版人					
				从株式会社			
(22)出獎日	平成12年2月23日(2000.2.23)	東京都推区新播 5 T 目 36番11号					
		(72)発明者					
(31)優先權主張發号	特顯平11-246180		神奈川即	平塚市道分21	器1号	領族ゴム株	
(32)優先日	平成11年8月31日(1999.8.31)		对会社2	产量数进行内			
(33) 優先權主張回	日本 (19)	(72)発明者					
			神家川県	4.8 代或市級平4	81号	機族ゴム株	
			式会社》	F爆製造所內	,		
		(74)代理人	1000775	17			
			并理士	石田 数 化	外4名 》		
						最終質に続く	

(54) [発明の名称] ゴム組成物及びその設定方法

(57) 【要約】

【課題】 ウェット制動及び転がり抵抗を改良し、かつ 耐摩耗性の良好なゴム組成物を得る。

【解決手段】 ジェン系ゴム50~90重量部及びトル エン影瀾指数が16~150のゲル化ゴム50~10重 量部(但し合計で100重量部)を含んで成るゴム組成 物。

(2)

特闘2001-139729

【特許需求の新聞】

【請求項1】 ジェン系ゴム50~90重量部及びトル エン酸酒指数が16~150のゲル化ゴム50~10重 番部(但し合計で100重量部)を含んで成るゴム組成

【請求項2】 ジエン系ゴムのガラス転移温度が、ゲル 化ゴムのガラス転移温度よりも10℃以上低い請求項1 に記載のゴム組成物。

【請求項3】 酸無水物骨格を0.1重量%以上含むゲ ル化ゴムを配合した請求項1又は2に記載のゴム組成

【請求項4】 ジェン系ゴムのガラス転移温度がゲル化 ゴムの転移温度より10℃以上低い、ジエン系ゴム50 ~90量量部とゲル化ゴム50~10重量部とからなる 原料ゴム100重量部に対して補強剤30~120重量 部を配合して成るゴム組成物を製造するにあたり、ジエ ン系ゴムと補強刺総量の80重量%以上とを135℃以 上の温度で混合し、次にゲル化ゴムと残りの補強剤を湿 合することを特徴とするゴム組成物の製造方法。

【諸求項5】 前記ゲル化ゴムのトルエン膨潤指数が1 20 6~160である請求項4に記載のゴム組成物の製造方 进。

【発明の詳細な説明】

[0001]

[発明の属する技術分野] 本発明はジエン系ゴムに酸無 水物などで変性ゲル化したゲル化ゴムを配合することに よって得られる耐寒発性を実質的に低下させることな く、ウェット性能が向上し、更に転がり抵抗が低下した 例えばタイヤ用として好適なゴム組成物及びその製造方 法に関する。

[00002]

【従来の技術】自動車タイヤなどに使用するゴム組成物 においては湿潤路面での走行性に優れ、転がり抵抗の低 いゴム組成物が望まれている。かかる観点から、例えば 特開平10-204217号公報にはゴム組成物にSB Rゴムゲルを配合することが提案されている。このSB Rゴムゲルは、薫合中にジビニルベンゼンなどの多官能 化合物で架構させる方法と重合後のポリマーを過酸化物 等で架構させる方法で合成されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】 ゴムにカーボンを配合 することにより、温度に対するtanを曲線がプロード になり、粘弾性特性が悪化することが知られている。本 発明者らはウェット性能に優れた、即ち湿漉路面でのグ リップ力が高く、転がり抵抗の低いゴム組成物を開発す べく、ガラス転移温度Tgの高いゴムをゲル化させたも のを低Tgのゴムに複合することにより、カーボンの侵 入が抑えられ、Oでと60でのtanるがパランスした ゴム組成物が得られることを期待して研究を進めた。そ の結果。ジエン系ゴムに架橋削等によりゲル化させたゲ 50 有するフェノール系化合物(フェノール、tープチルフ

ル化ゴムを混合することによりゴム組成物の粘弾性特性 が改良されることを見出した。また、低Tgゴムにカー ボン及びその他の配合剤を予め混合し、その後、それら

と高Tgゴムをゲル化させたゲル化ゴムを混合する2段 混合法により調製したゴム組成物は、その粘弾性特性が 更に改良されることを見出した。

【0004】即ち、本発明の目的は、副摩耗性を実質的 に低下させることなく、ウェット性能が向上し、更に転 がり抵抗を低下させることができるtanるパランスに 10 優れたゴム組成物及びその製造方法を提供することにあ న్.

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明に従えば、ジエン 系ゴム50~90重量部及びトルエン影響指数が18~ 150のゲル化ゴム50~10重量部(但し合計で10 0 重拳部)を含んで成るゴム組成物が提供される。

【0006】本発明に従れば、またジェン系ゴムのガラ ス転移温度がゲル化ゴムの転移温度より10℃以上低 い、ジエン系ゴム50~90重量部とゲル化ゴム50~ 10重量部とからなる原料ゴム100重量部に対して補 強制30~120重量部と配合して成るゴム組成物を製 **治するにあたり、ジエン系ゴムと補強剤総量の80重量** %以上とを135℃以上の温度で混合し、次にゲル化ゴ ムと弾りの補強剤及び加硫剤、加硫促進剤などを含むそ の他の配合剤を混合することからなるゴム組成物の製造 方法が提供される。

[0007]

【発明の実施の形態】低Tg (ガラス転移温度) ポリマ ーと高Tgポリマーからなるタイヤ用ゴム組成物ではO ℃付近のtan δは両ボリマーの相溶性に大きく影響さ れ、両ポリマーが非相溶性であればOで付近のtanが が向上する。また、ゴムにカーボンブラックを配合する ことにより、tan δカーブはブロード化される。その ため、低てマボリマーにカーボンブラックを偏在させ、 これに高丁gポリマーを配合することにより高丁gポリ マー側へのカーボンプラックの優入が抑えられ、60℃ 付近のtanるが低下する。本発明ではトルエン膨潤指 数が16~150のゲル化ゴムを高Tgポリマーとし て、ジェン系ゴムの低Tgポリマーと配合することによ 40 り両ボリマーの非相溶化が促進され、0℃付近のtan るが向上し、また、耐摩耗性をあまり損なわず、場合に よっては向上する特性を育している。さらに本発明によ って、低Tgポリマーにカーボンプラックなどの補強剤 を腐在させ、これにゲル化ゴムを添加することにより0 で付近のtanをが向上し、60℃付近のtanをが低 下すると同時に、耐摩耗性も保持される。

【0008】本発明において使用するゲル化ゴムは、例 えばスチレンブタジエン共重合体ゴム(SBR)などの ジェン系ゴムを、無水マレイン酸及び芳香族系水酸基を (3)

特闘2001-139729

ェノール、カテコール及びエープチルカテコール、ハイ ドロキノン、並びにレゾルシン等)、あるいは過酸化物 系化合物 (過酸化ジクミル等)、あるいはメルカプト系 化合物(トリチオシアヌル酸、1、10ーデカンチオー ル等)を、80~250℃の温度で反応させることによ り製造することができる。

【0009】前記フェノール系化合物としては、例えば 以下のものを例示することができる。

モノフェノール系化合物

- 2. 6ージー tープチルーpークレゾールプチル化ヒド 10 ロキシアニソール (BHA)
- 2, 6ージーtープチルー4ーエチルフェノール ステアリルー8ー(3,5ージーtーブチルー4ーヒド ロキシフェニル) プロピオネート

【0010】ピスフェノール系化合物

- 2、21ーメチレンピス(4ーメチルー6ーセープチル フェノール)
- 2, 2'ーメチレンピス(4-エチルー6-tープチル フェノール〉
- ノール)
- 4. 4' ープチリデンビス (3ーメチルー6ーセープチ ルフェノール》
- 3、9ービス「1、1ージメチルー2ー {8ー (3ー t ープチルー4ーヒドロキシー5ーメチルフェニル)プロ ピオニルオキシ) エチル) 2、4、8、10ーテトラオ キサスピロ [5, 5] ウンデカン

【0011】高分子型フェノール系化合物

- 1、1、3ートリス(2ーメチルー4ーヒドロキシー5 ー t ープチルフェニル) ブタン
- 1、3、5ートリメチルー2、4、6ートリス(3、5) ージーtープチルー4ーとドロキシベンジル〉 ペンゼン テトラキスー (メチレンー3ー(3', 5'ージーtー プチルー4'ーヒドロキシフェニル)プロピオネート)
- ピス [3, 3' ーピス (4' ーヒドロキシー3' ーtー プチルフェニル) プチリックアシッド) グリコールエス
- 1, 3, 5ートリス (3', 5' ージー tープチルー 4'~ヒドロキシベンジル〉-S-トリアジン-2, 4, 5- (1H, 3H, 5H) トリオン トコフェロール(類)

【0012】その他のフェノール系化合物

- 2. 6ージーtestープチルー4ーメチルフェノール
- モノ (またはジまたはトリ) (αーメチルベンジル)フ x./-/
- 2, 2'ーメチレンビス (4ーメチルー6ーtertー プチルフェノール〉

ブチルフェノール)

- 4、4' ープチリデンビス (6-tertープチルー3 ーメチルフェノール〉
- 4, 4' ーチオビス (6-tertープチルー3ーメチ ルフェノール)
- 1、1ーピス(4ーヒドロキシフェニル)ーシクロヘキ サン
- 2、5-ジーtertープチルハイドロキノン
- 2、5ージーtertーアミルレイドロキノン

【0013】その他の架橋前としては例えば、有機過酸 化物、例えば過酸化ジクミル、過酸化 t ープチルクミ ル、ビスー(tープチルーペルオキシーイソプロピル) ベンゼン。過酸化ジーナーブチル、2,5ージメチルへ キサンー2、5ージヒドロベルオキシド、2、5ージメ チルー3ーヘキシンー2、5ージヒドロベルオキシド、 過酸化ペンゾイル、通酸化2、4一ジクロルベンゾイ ル、過安息香酸 tープチル、そして、アゾビスイソプチ ロニトリルとアゾビスシクロヘキサンニトリルのような 有機アゾ化合物、そしてジメルカプトエタン、1、6-4、4′ーチオピス(3ーメチルー6ー tープチルフェ 20 ジメルカプトヘキサン、1、3、5ートリメルカプトト リアジンのようなジメルカプト化合物とボリメルカプト 化合物、そしてビスークロルエチルホルマールと多硫化 ナトリウムのメルカプト停止反応生成物のようなメルカ 「プト停止多硫化ゴム、塩化イオウ、ジメルカプト酸、キ ノン類 (例えば pーキノン) 、キノンジオキシム類 (例 えばpーキノンジオキシム、pーキノンジオキシムベン ゾエート)、ポリハロゲン化物(トリクロルメラミン、 ヘキサクロロシクロベンタジエン、オクタクロロシクロ ペンタジエン、トリクロロメタンスルフォクロリド、ペ 30 ンゾトリクロリド、塩化パラフィン、PVC、クロロブ レンゴム、クロロスルホン化ポリエチレンなど)及び金 属酸化物(塩化第一すず、酸化鉛など)又はトリエタノ ールアミン、パラホルムアルデヒド又はポリオキシメテ レン及びプロトン酸又はルイス酸(塩化スズ(三)、パ ラトルエンスルホン酸など)、ボラン類(例えばトリエ チルアミンークロルボラン、トリエチレンジアミンービ スクロルボラン)、ジニトロン類(フェニルヒドロキシ ルアシン及びテレフタルアルデヒド)、ジニトリルオキ シド類(テレフタロニトリルオキシド、テレフタロヒド 40 ロキサミルクロリド)、ジニトリルイミン類(テレフタ リルヴェニルヒドラジドクロリド及びトリエチルアミ ン)、ジシドノン類(ローフェニレンー3,3'ージシ ドノン)、チオニルパラフェニレンジアミンなどをあげ ることができる。

[0014] ここで無水マレイン酸はゴムに対して0. 1重量%以上、好ましくはO. 5~30重量%、ter tーブチルカテコールなどのフェノール系化合物などは 0.05重量%以上、好ましくは0.1~5重量%反応 させる。この反応機構は、フェノール系化合物がベンジ 2, 2'ーメチレンビス(4-エチルー6-tert- 50 ル位又はアリル位の水素を引き抜き、生成したベンジル

特開2001-139729

ラジカル又はアリルラジカルが酸無水物に付加し、さら に生成したラジカルが他のゴム分子の二重結合に付加あ るいは他のゴム分子とラジカルカップリングし、架橋が 生ずるものと推測される。

[0015] 本発明に係るゲル化ゴムはトルエン酸潤指 数が16~150、好ましくは16~100であること が必要である。ここで、「トルエン酸潤指数」とはゲル 化ゴム0、2gをトルエン100ml中に24時間浸し、 その時のゴムの重量(濡れ重量)を秤量する。秤量後、 乾燥させ乾燥重量を評量し、濡れ重量/乾燥重量により 10 膨潤指数を求めた。このトルエン膨潤指数が小さすぎる と耐摩耗性が悪化するので好ましくなく、逆に大きすぎ ると適常のゲル化させていないゴムと大差がなく、粘弾 性特性の改良効果が見られない。さらに分子中に酸無水 物骨格を0、1重量%以上、好ましくは0、5~10重 量%含むゲル化ゴムは通常のゴムと比較して耐摩耗性の 悪化が少なく、場合によっては向上する。また、過酸化 物系化合物、あるいはメルカプト系化合物により製造し たゲル化ゴムをジェン系ゴムに混合し得られるゴム組成 物は過酸化物系化合物、あるいはメルカプト系化合物が 20 ゲル化ゴムの合成 加硫物性に影響を与える可能性があるため、酸無水物と フェノール系化合物により製造するゲル化ゴムがより好

【0015】本発明に従ったゴム組成物はジエン系ゴム 50~90重量部、好ましくは60~85重量部と前記 ゲル化ゴムの少なくとも一種50~10重量部、好まし くは40~15重量部(但し合計量100重量部)とを 配合する。ゲル化ゴムの配合量が少な過ぎると期待する 効果が現れにくいので好ましくなく、逆に多過ぎると耐 摩耗性を悪化させてしまうので好ましくない。

[00]7]本発明のゴム組成物に使用するジエン系ゴ ムには特に限定はないが、従来から各種ゴム組成物に一 殺的に配合されている任意のゴム、例えば天然ゴム(N R)、ポリイソプレンゴム(1R)、スチレンプタジエ ン共業合体ゴム(SBR)、ポリブタジエンゴム(B R)、アクリロニトリルブタジエン共産合体ゴム(NB R)、ブチルゴム(IIR)、クロロブレンゴム、エチ レンプロピレン共薫合体ゴム、エチレンープロピレンジ エン共粛合体ゴム等をあげることができる。これらのゴ ムは単独又は任意のプレンドとして使用することができ 40

【0018】本発明に従ったゴム組成物は好ましくは以 下のようにして製造される。即ち、本発明によれば、ジ エン系ゴム50~90重量部(好ましくは60~85重 量部)とゲル化ゴム50~10重量部(好ましくは40 ~15章景部)とからなる原料ゴム100業量部に対し てカーボンブラック、シリカなどの補強剤30~120 魚量部(好ましくは40~100重量部)を配合する。 この際、ジェン系ゴムのガラス転移温度Tgがゲル化ゴ ムのTgより10で以上低いのが好ましく、更に好まし 50 で混合混練した。得られたゴム組成物を160℃で20

くは、ジェン系ゴムと補強剤総量の80重量%以上を1 35℃以上の温度で混合した後、ゲル化ゴムと残りの補 強剤を混合することによって所望のゴム組成物を製造す ることができる。

[0019]本発明のゴム組成物には、ゴム工業で通常 使用される配合剤を必要に応じて配合することができ る。このような配合剤としては、前記したカーボンプラ ック・シリカ等の補強剤の他に、例えば、加硫促進剤、 加硫活性化剤、老化防止剤、可塑剤、軟化剤等が挙げら れ、それぞれ必要量配合することができる。

【0020】本発明のゴム組成物は、タイヤ、ホース、 コンベヤベルト、ゴムシート、防飯材等各種ゴム製品に 使用することができるが、特にタイヤ用ゴム組成物とし て好適に用いることができる。

[0021]

[実施例]以下、実施例によって本発明を更に説明する が、本発明の範囲をこれらの実施例に限定するものでな いことは言うまでもない。

[0022]標準例1、実施例1~2及び比較例1

(1) SBR1ーゲル1:ステレンープタジエン共重合 体ゴム (SBR) (ガラス転移温度-24、5℃) (日 本ゼオン製NS110) 500gに、無水マレイン酸5 g及びtertープチルカテコールO、5gを加え、二 ーダーで150℃にて約60分間混合してゲル化ゴムS BR1ーゲル1を製造した。このようにして得られたゴ ムを0、2gをトルエン100g1中に24時間浸したと ころ、溶解せず膨潤したことから、ゲル化していること を確認し、濡れ重量/乾燥重量により膨潤指数を算出し た。また I R 分析により、1780cm の吸収を確認 し、ゴム中に酸無水物構造が導入されたことを確認し た。得られたSBR1ーゲル1は酸無水物含量0、8重 量%及び整理指数18であった。

【0023】(2) SBR1-POゲル: SBR(日本 ゼオン製NS110) 250gをジクロヘキサン1リッ トルに溶解し、これに過酸化ジケミル20gを加え、オ ートクレープ中、窒素下60℃で2時間攪拌後、温度を 上げて150℃で45分間攪拌した。その後、10%硫 酸水溶液100gを加えてゲル化ゴムを凝固させ、60 でで2日間減圧乾燥した。膨煙指数は13であった。

【0024】(3<u>) SBR2-ゲル1</u>:スチレン・ブタ ジェンゴム (日本ゼオン、NS110) をSBR1ーゲ ル1と同様の方法で150℃で30分間混合した以外は 同様にして製造した。膨潤指数は18であった。

[0025]上で合成したゲル化ゴム及びその原料ゴム であるSBR1 (日本ゼオン製NS110、Ig --- 2 4.5℃)を用いて、表1に示す配合内容(重量部)に 従って標準例1、比較例1及び実施例1~2のゴム組成 物を常法に従ってパンパリーミキサー及び練りロール機 (5)

特開2001-139729

分間プレス加硫して目的とする試験片を調製し、その物 性を評価した。

7

【0026】使用した配合成分は以下の通りである。 NR(天然ゴム):ガラス転移温度-56℃ カーボンブラック:シースト3日(東海カーボン (株))

亜鉛華:亜鉛華3号(正岡化学(株))

ステアリン酸: Lunac YA (花玉石鹸(株)) 老化防止剤6C:ノクラック6C(大内新翼化学工業)

硫黄:油処理硫黄(軽井沢精練所)

促進剤:加硫促進剤ノクセラーCZ(大内新異化学工

* は表 1 に示す。

tan&(0℃及び60℃);スペクトロメーター ((株) 東洋精機製作所製) を用いて、振幅士2%、振 動20Bx、静置10%で測定した。tanδ(0℃)の 値が大きいほど湿潤路面でのグリップが高いことを示 し、 tan 8 (60℃) の値が小さいほど転がり抵抗が 少ないことを示す。

耐摩耗性:岩本製作所製ランボーン試験機を用いて 1 1 5 K6264に準拠して測定し、比較例1の値を10 10 0として指数表示した。この値が大きい方が耐摩耗性は 良好である。

[0028]

94

[表1]

`	練準例1	比較例!	実施例1	実施例 2
N3.	70	70	79	78
9871502	30	لنبد	***	
388 I - POF JU	~-	80		
SBR [- FA-1	-	¥5	30	
5882ーゲル1		wai.	فيع	30
カーボンブラック	50	50	50	50
五份等	-3	8	3	3
ステアリン酸	Ĩ	1	i	1
老化防止剂 6 C	1	1	1	3.
W.W.	1. 75	1.75	1.75	1.75
加磁促進利	1	1	1	į.
tand (0°C)	0, 282	0.301	0, 305	0, 314
tauð (80°C)	0, 176	0. 188	0, 165	0. 158
tssのパランス	1, 802	1. 601	1.848	1, 987

84

【0027】物性評価試験は以下の方法によった。結果*

[0029] 標準例2、実施例3-5及び比較例2~3 ジェン系ゴムとして下記のSBR3及び4、ゲル化ゴム として下記のゴムを用いた以外は実施例1及び比較例1 ~2と同様にして表11の配合(重量部)でゴム組成物を 得、その物性を評価した。結果を表目に示す。

耐摩耗性(指数) 100

【〇〇30】SBR3:スチレン・ブタジエンゴム(旭 化成、タフデン1000R、Tg:-72℃)

SBR4:スチレン・ブタジエンゴム(日本ゼオン、N ipol 9529, Tg:-21°C)

【0031】 SBR4ーPOゲル1:スチレン・プタジ エンゴム (日本ゼオン、Nipol9550) 250g をシクロヘキサン1リットルで溶解し、過酸化ジクミル 37、5gを加えて、SBR1-POゲルと同様の方法 で作製した。 緊濶指数は13であった。

8884ーゲル1:スチレン・プタジェンゴム (日本ゼ 50 【0032】

オン、Nipol 9550) をSBR1ーゲル1と同 様の方法でゲル化ゴムを作製した。膨潤指数は14であ つた。

SBR4-POゲル2:スチレン・ブタジエンゴム(日 40 本ゼオン、Nipol9550) 250gをシクロヘキ サントリットルで溶解し、過酸化ジクミル20gを加え て、SBR1-POゲルと同様の方法で作製した。膨脹 指数は18であった。

SBR4ーゲル2:スチレン・プタジエンゴム(日本ゼ の方法でゲル化ゴムを作製した。膨滞指数は25であっ

SBR5ーゲル:スチレン・プタジエンゴムゲル(日本 ゼオン、2001)。膨調指数は72であった。

(8)

特開2001-139729 10

[表2]

爱. !!

	機學例2	比較例2	H AZF I 3	家說終 3	実施列4	突施例5
5BR 3	70	70	70	10	70	70
538.4	30	-	٠ 🕶 ٠			
5824 - FOYN I		20		***	~	
SRR 4 - FA 1	,	أمود	30	÷	~	-
SER 4 POY 14-2		~	New York	30		
598.4 - TA B	-		A	 -	30	-
SER 5 - 7A	~	•••	•••		~	30
カーボン	70	QY.	70	70	70	70
可給毒	3	\$.	3	3	3	3
ステアリン酸	1	1	1	i	1	1
老師6 C		1	1	1	1, .	3
708412	15	15	15	0	15	15
line.	1,75	1.75	1.75	1.75	1, 75	1,78
经递减	j.	1	1	1	1	1
tan 5 (0°C)	0, 450	0.457	C. 454	0,509	0.513	0.517
tanő (80°C)	0. 272	0.332	0, 325	0.265	0.560	0, 277
tasるバランス	1, 858	1.377	1,397	1.921	1.975	1. 396
副數式性 (16数)	100	XX	34	98	98	95

[0033] 標準例3~5、実施例6~7及び比較例4 <u>~5</u>

9

比較例1~2と同様にして表111に示す配合(重量部) で第1段工程及び第2段工程の2段工程で配合してゴム 組成物を得、その物性を評価した。なお1段工程の配合 は実施例1及び比較例1~2と同様の方法にて混合温練 し、2段工程の配合は加硫系以外の配合剤をバンバリー ミキサーで混合混練し、放出後加減系配合剤をロールで 加えて混合混練した。結果を表目しに示す。

[0034] SBR3及USBR4:能述の通り SBR5:スチレン・ブタジエンゴム(日本エラストマ ー、アサプレン303、Tg:-33℃)

[0035] SBR4-ゲル1及びSBR4-ゲル2: 前述の通り

ゴム成分として表Vに示すものを用いて、実施例1及び 30 SBR5ーゲル1:スチレン・ブタジエンゴム(日本エ ラストマー、アサプレン303)をSBR1ーゲル1と 同様の方法でゲル化ゴムを作製した。膨潤指数は10で あった。

> SBRSーゲル2:スチレン・ブタジエンゴム(日本エ ラストマー、アサブレン303)を5BR2ーゲルと同 様の方法でゲル化ゴムを作製した。膨調指数は17であ 276

[0036]

[義3]

11

(7)

铃開2001-139729

12

裁川

	海季 的	MARCHY 4	比較例 4	実施例 S	標準例 5	##F]	比较聚	灰塘州
1 XTE	~ ***********							
58R 3	70	70	70	70	70	70	70	79)
SBN 4	45	-	·	~~	***	***	~~	,*** ,
S88 5			****	· max.	30		**	~
カーボン	70	70	30	70	70	(1)	70	70
整金额	3.	3	3	3	3	3	3	3
ステアリン酸	1	1	1	1.	1.	ì	1	1
23功 6 C	1	ł	Ä	1	1	1	1	1
アロマオイル	0	Q	15	15	15	15	15	15
ME.	160	160	160	160	160	160	160	190
1818								
\$38.4		45	~	-44	-	*		~
S8#4 CRL 1			30	-m.'	·	~~	•	
6884 ~GEL 2		page .		30)		***	•	
388 5						30	**	
588 S - GEL 1			**	•••		***	30	-
588 5 - GRL 3		***	~		-		-	36
	L7S	1.75	1, 75	1.75	1.78	L 75	1.75	1.75
促動剂	1	1	}	į	1,	į	1	1
ten 8 (0°C)	0.450	9.415	0, 460	0.475	0.448	0.415	0.450	0, 468
tand (MCC)	0.272	0,219	9, 295	0,221	0.313	0.252	0.328	0, 239
tenすパランス	1,654	1,895	1,569	2 149	1, 238	1,647	1.372	1, 958
影響報性(指数)	100	102	82	87 .	100	136	36	125

[0037] 標準例7及び実施例8~13

表IVに示す配合(重量部)を用いた以外は実施例1と同様にして配合してゴム組成物を得、その物性を評価した。結果を表IVに示す。

[0038] SBR3及USBR4:前述の通り

【0039】SBR4ーゲル3:スチレン・ブタジエンゴム(日本ゼオン、Nipol 9529、Tg:-21℃)400gに1,10ーデカンチオール10gを加え、ニーダーにて185℃で40分間混合し、ゲル化ゴムを作製した。膨潤指数は21であった。

SBR4ーゲル4:スチレン・ブタジエンゴム(日本ゼ 40 オン、Nipol 9529、Tg:-21℃)400 gにトリチオシアヌル酸9gを加え、ニーダーにて190℃で15分間混合し、ゲル化ゴムを作製した。膨満指数は32であった。

SBR4ーゲル5:スチレン・ブタジエンゴム(日本ゼ オン、Nipol 9529、Tg:-21℃)400 gに過酸化ジクミル7gを加え、ニーダーにて175℃ で5分間混合し、ゲル化ゴムを作製した。膨圏指数は1

30 6であった。

SBR4ーゲル6:スチレン・ブタジエンゴム(日本ゼオン、Nipol 9529、Tg:-21℃)400gにペンプキノン7g、無水マレイン酸10gを加え、ニーダーにて180℃で20分間混合し、ゲル化ゴムを作製した。膨潤指数は18であった。

SBR4-ゲル7:スチレン・ブタジエンゴム(日本ゼオン、Nipol 9529、Tg;-21℃)400gにフェノール11g、無水マレイン酸10gを加え、ニーダーにて180℃で30分間混合し、ゲル化ゴムを作製した。影測指数は17であった。

SBR4ーゲル8:スチレン・ブタジエンゴム(日本ゼーオン、Nipol 9529、Tg;ー21℃)400 gにハイドロキノン11g、無水マレイン酸10gを加え、ニーダーにて180℃で40分間混合し、ゲル化ゴムを作製した。膨潤指数は29であった。

[0040]

[表4]

(8)

特開2001-139729

14

1V

13

<u> </u>	機等例?	英維例8	98 360 19	李維約 10	米施利江	9086 0112	美数 的(3
133	**********	****************	V	•			
sex 3	70	76	75	æ	70	70	70
SBR 4	45	ani.		-		~ .	20 7
S884-443	~	30	delet.		i	-	.ax
\$\$\$4~5&4	~	~	20		***	~	~
5884~5°45	-w	~~	••	30	una.	···	
S級4…ゲル8	*	~		~	23		
SIR 4 - 4117				*	-	30	_
3824Y&8	-	~	~	w.			83
カーポンプラック	76	70	70	70	70	78	18
亚约拳	8	ă	.3	3	8	3	3
ステアリン数	i	\$	1.	1	3	1	ì
#ALSTAL##6 C	1	1	1	1,	1	i	1
アロマオイル		15	15	15	15	15	38
磁效	1.75	1.75	1. 75	1.75	1.75	1.75	1.75
tustiscissi	1	ŧ.	1	1	-1	1	1
tens (D°C)	0.466	3, 453	4. 435	0.515	5,595	0. 533	0.535
tees (STC)	0.296	g. 288	0.279	0, 291	e m	0, 272	0,227
tacをパランス	1. 574	1.687	1,681	1, 770	1.863	1.880	1.884
引揮相性 (指数)	180	38	98	87	8 0	87	3 9

【0041】經準例8~9及び実施例14~19· 表Vに示す配合(重量部)を用いた以外は実施例6~7 30 SBR4ーゲル3~SBR4ーゲル8:前述の通り と同様にして第1段及び第2段の2工程で配合してゴム 組成物を得、その物性を評価した。結果を表Vに示す。

[0042] SBR3~SBR5:前述の通り [0043] [表5]

15

(9)

特開2001-139729

16

A V

	经数 数	松瀬 湖 8	TOBS SUA	\$5 (\$69(1))	ZDE/ALS	90369 117	*38 648	¥380 753
IBIE							***********	
58R 3	70	70.	70	30	783	73	70	70-
999.4	45	~	~	~		~		
587.5		~			**	·~-	-	-
カーボンプラック	70	70	70	?8	70	79	78	70
2006#	2	8	8 .	3		a	3	\$
ステアリン数	1	1	1	t.	1	1	1.	ĭ
新成的比例S C	3	į	3	1	1	1	Ì	i
70984A	5	.ð ·	15	15	33	15	15	15
np	180	193	100	180	186	160	169)	150
2.580000								
S8H 4	~	45	~				•••	
3884-HN3	-	-	30	1989.		*		~
588 4 ~ 9°N 4	~	s	•••	30		****	**	.
S\$R4~97/25			***		N	~	~	
\$\$\$4~7%\$		~~	w.		*	20	~	
5884 - 474 7		×				-	30	
58 8 4~~77/b8	.~4	**	-				-	30
303 7	1.75	1.75	1. 75	1.75	₹. 75	1.75	1.79	L75
ALCO SERVICE S	1	1	Į.	1	1	3	<u> </u>	1
tsn 5 (870)	U. 486	2.414	0.443	0.610	0, 548	0.510	G 507	0.585
turð (1807C)	SL 2996	0.384	0.235	D 223	8. 225	0.248	6.283	D. 341
観を行シス	1.873	1.768	1.885	L 7138	1.800	S. 079	2 103	2 012
BOOK (SEC)	100	101	Ø.	110	100	<u> 106</u>	117.	169

[0044] 【発明の効果】以上の通り、本発明に従ったゲル化ゴム を配合したゴム組成物は、Oででのtan-6が高く (ウェット制動良好)、そして60℃のtan3が低い*

30*(転がり抵抗良好)ゴム組成物を得ることができ、結弾 性に優れたゴム組成物としてタイヤなどの用途に好適で ある。またコンペアペルト、ゴムホース、防舷材、ゴム シート等にも用いることができる。

フロントページの続き

(72)発明者 三原 瀚

神奈川與平塚市追分2番1号 横浜ゴム株 式会社平塚製造所内

Fターム(参考) 4J002 AC011 AC031 AC061 AC071

ACC81 ACC91 AC112 BB151

BB181 DA036 FD015 GN01